

# IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Jerome HAZART SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/FR03/50211 INTERNATIONAL FILING DATE: December 24, 2003

FOR: METHOD OF OPTICAL CHARACTERISATION OF MATERIALS WITHOUT USING A

PHYSICAL MODEL

# **REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119** AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Commissioner for Patents Alexandria, Virginia 22313

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

<b>COUNTRY</b>	<b>APPLICATION NO</b>	DAY/MONTH/YEAR
France	02 16847	30 December 2002
France	03 50635	02 October 2003

Certified copies of the corresponding Convention application(s) were submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/FR03/50211. Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

> Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

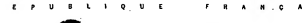
Marvin J. Spivak Attorney of Record Registration No. 24,913

Surinder Sachar

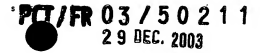
Registration No. 34,423

Customer Number 22850

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 08/03)







# BREVET D'INVENTION

**CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION** 

REÇU **2 9 DEC. 2003**OMPI PCT

# **COPIE OFFICIELLE**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le \_\_\_\_\_\_2 6 NOV. 2003

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

**DOCUMENT DE PRIORITÉ** 

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

INSTITUT

NATIONAL DE La propriete 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr

.D vidio.

ETABLISSEMENT PUBLIC NATIONAL

CREE PAR LA LOI Nº 51-444 DU 19 AVRIL 1951



# BREVET D'INVEN CERTIFICAT D'UTILITE

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2



75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54 Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE Réservé à l'INPI REMISE 30 ESEC 2002 À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE LIEU 75 INPI PARIS **BREVATOME** 0216847 Nº D'ENREGISTREMENT 3, rue du Docteur Lancereaux NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI 3 DEC. 2002 DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE **75008 PARIS** PAR L'INPI 422-5 S/002 Vos références pour ce dossier (facultatif) B14206.3/PV DD2381 N° attribué par l'INPI à la télécopie Confirmation d'un dépôt par télécople Cochez l'une des 4 cases suivantes NATURE DE LA DEMANDE X Demande de brevet Demande de certificat d'utilité Demande divisionnaire Nº Demande de brevel initiale Date ou demande de certificat d'utilité initiale Nº Transformation d'une demande de Date brevet européen Demande de brevet initiale TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) PROCEDE DE CARACTERISATION OPTIQUE DE MATERIAUX SANS UTILISATION DE MODELE PHYSIQUE. Pays ou organisation DÉCLARATION DE PRIORITÉ Nº Date OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE Pays ou organisation LA DATE DE DÉPÔT D'UNE Date | **DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE** Pays ou organisation Date S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite» Personne physique Personne morale DEMANDEUR (Cochez l'une des 2 cases) X COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQUE ou dénomination sociale Prenoms Etablissement de caractère Scientifique, Technique et Industriel Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF 31-33 rue de la Fédération Domicile 7 5 7 5 2 PARIS 15ème Code postal et ville siège FRANCE Pays ... FRANCAISE Nationalité N° de télécopie (facultatif) 0 N° de téléphone (facultatif) Adresse électronique (facultatif) S'il y a plus d'un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»



# BREVET D'INVENT

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



		Réservé à l'INPI			
		2002	SUBEC	REMISE	
		IS	75 INPI PA	DATE	
47		0216847		חדה .	
CB 540 W / 210500		OE . OO	ENREGISTREMENT		
			INAL ATTRIBUÉ PAR L'I	NATION	
and the state of t		lyalieu)	MANDATAIRE	6	
LEHU	EF		Nom	1	
Jean	ean		Prenom		
BREVATOME	3RF	Cabinet ou Société			
422.5/S002	122.				
7068 du 12.06.98	7065	manent et/ou	N °de pouvoir		
7000 dd (2100100		de lien contractuel			
3, rue du Docteur Lancereaux	3. n		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	,	ne			
[7 5 0 0 8] PARIS	7 5	ode postal et ville	Adresse		
FRANCE		ays	ļ	1	
01 53 83 94 00	01.5	(facultatif)	N° de téléphor	1	
01 45 63 83 33	01 45 63 83 33				
brevets.patents@brevalex.com	que <i>(facultatif)</i>	Adresse électr			
Les Inventeurs sont nécessairement des personnes physiques	Les		INVENTEUR (	77	
☐ Oui		et les inventeurs	·	(paper	
Non : Dans ce cas remplir le formulaire de Désignation d'inventeur(s)		sont les mêmes personnes			
Uniquement pour une demande de brevet (y compris division et transformation)	Uni	RAPPORT DE RECHERCHE			
		5-31			
différé	П	ou établissement différé			
Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt	Uni	D. L. L. M. L.			
		Palement échelonné de la redevance (en drav tements)			
☐ Non		(EXCELLENCE CONCURRENCE)			
Uniquement pour les personnes physiques	RÉDUCTION DU TAUX Uniquement pour les personnes physiques				
Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non imposition)	DES REDEVANCES				
Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la	Ц				
décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence) : AG	che				
Cochez la case si la description contlent une liste de séquences		E NUCLEOTIDES	SÉQUENCES	10	
Cooling to coop of the description	<u></u>	s aminés	ET/OU D'AC		
est joint		onique de données est join	Le support éle		
iste de		e conformité de la liste de	La déclaration		
ec le l		support papier avec le	séquences si		
VISA DE LA PRÉFECTURE	at: make			FERTS	
, OU DE L'INPI		SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)			
1 1	1				
P BERNOON	(itom or dashio as organisms)				
1. 16					
	_^^		J. LEHU		
iste de ec le t jointe uite», uites VISA DE LA PRÉFECTURE	日一ペノ	e conformité de la liste de support papier avec le ique de données est jointe illsé l'imprimé «Suito», nbre de pages Jolutes J DEWANDEUR ITAIRE	La déclaration séquences support élect Si vous avez indiquez le u SIGNATURE OU DU MAR		

# PROCEDE DE CARACTERISATION OPTIQUE DE MATERIAUX SANS UTILISATION DE MODELE PHYSIQUE

#### DESCRIPTION

#### 5 DOMAINE TECHNIQUE

La présente invention concerne un procédé de caractérisation optique de matériaux.

Ce procédé permet de caractériser des couches minces ou épaisses de ces matériaux, qui sont 10 formées sur des substrats. Les grandeurs physiques, que ce procédé permet de déterminer, sont:

- l'épaisseur d'une couche d'un matériau,
- l'indice de réfraction de ce matériau, et,
- le coefficient d'absorption de c

15 matériau.

20

La caractérisation optique des matériaux est utile pour l'analyse chimique de ces matériaux? (notamment étude des bandes d'absorption, propriétés de densification et des propriétés d'oxydation), dans les domaines de la microélectronique, des capteurs, de la biologie, médecine), ou bien pour l'analyse des épaisseurs de dépôts de ces matériaux.

Pour des exemples d'application, on se 25 reportera au document [1] qui, comme les autres documents cités par la suite, est mentionné à la fin de la présente description.

La caractérisation des propriétés optiques d'un matériau est également utile lorsque le matériau 30 est par la suite structuré ( pour y former par exemple des gravures ou des rugosités) et que les propriétés de

diffraction optique de la structure obtenue doivent être calculées (voir le document [2]).

Indiquons dès à présent que l'invention est particulièrement utile lorsque la loi physique suivie par l'indice de réfraction complexe du matériau que l'on veut caractériser n'est, a priori, pas connue.

## ETAT DE LA TECHNIQUE ANTERIEURE

5

15

20

25

30

On rappelle que les mesures optiques 10 peuvent être de diverses natures :

Il peut s'agir de mesures réflectométriques. Dans ce cas, le coefficient de réflexion en intensité d'une structure est mesuré sur un spectre (c'est-à-dire un intervalle) de longueurs d'ondes  $[\lambda_m, \lambda_M]$ .

L'angle d'incidence de la lumière d'éclairement peut être non nul. Le coefficient de réflexion peut être mesuré pour plusieurs angles d'incidence  $\theta$ . Nous noterons R  $(\theta, \lambda, p)$  le spectre réflectométrique, où p est la polarisation du faisceau incident et  $\lambda$  la longueur d'onde de ce dernier.

Généralement, l'angle  $\theta$  est nul et la polarisation p indéterminée. Dans le cas où  $\theta$  n'est pas nul, il faut connaître cette polarisation p. En général, cette dernière est de type (S) où (P).

Il peut s'agir aussi de mesures ellipsométriques. Les grandeurs mesurées sont alors les parties réelle et imaginaire du rapport du coefficient de réflexion en polarisation (P) au coefficient de réflexion en polarisation (S).

On note généralement  $\rho = |\rho| \exp(j\Delta)$  ce rapport complexe (avec  $j^2 = -1$ ). Les grandeurs généralement traitées sont  $|\rho|$ , que l'on note  $\tan(\psi)$ , et  $\cos(\Delta)$ , ou des combinaisons des deux. Par souci de généralité, nous noterons  $S_1$  et  $S_2$  ces grandeurs.

Les spectres  $S_i$ ,  $i \in [1,2]$ , sont mesurés sur une plage de longueurs d'ondes  $[\lambda_m, \lambda_M]$ . L'angle d'incidence peut être quelconque. Plusieurs spectres peuvent être mesurés à différents angles d'incidence afin d'obtenir un spectre plus riche. Nous noterons  $s(\theta,\lambda)=\{S_1(\theta,\lambda),S_2(\theta,\lambda)\}$  le spectre ellipsométrique.

De facon complémentaire, mesures goniométriques (coefficient de réflexion en fonction de l'angle d'incidence) peuvent être ajoutées aux mesures afin à caractérisation, la de l'épaisseur des diverses couches, pour une ou plusieurs longueurs d'ondes. Ces mesures ne sont pas suffisantes en elles-mêmes puisque l'on veut déterminer l'indice de réfraction complexe sur une gamme spectrale allant de  $\lambda_m \ a \ \lambda_M$ .

Afin de simplifier l'exposé, nous noterons Y un ensemble de spectres réflectométrique ou/et ellipsométrique(s) (et éventuellement goniométriques pour quelques longueurs d'ondes).

Sans perdre aucune généralité, nous n'exposerons, dans la présente description, le mode d'utilisation des procédés de l'art antérieur et de la présente invention que dans le cas d'une seule couche mince d'un matériau, formée sur un substrat connu.

5

10

L'épaisseur de cette couche est notée  $\epsilon$  et l'indice de réfraction complexe du matériau à la longueur d'onde  $\lambda$  est noté n\*  $(\lambda)$ .

On rappelle à ce propos que la partie réelle (respectivement imaginaire) de cet indice de réfraction complexe est notée  $n(\lambda)$  (respectivement  $k(\lambda)$ ) et appelée "indice de réfraction" (respectivement "coefficient d'extinction").

En outre on note Er  $(\Psi^{(1)}, \ \Psi^{(2)})$  une fonction d'erreur (par exemple l'écart quadratique moyen) entre deux spectres  $\Psi^{(1)}$  et  $\Psi^{(2)}$ .

Par exemple, on pourra prendre, lorsque l'on dispose de spectres ellipsométriques sur plusieurs angles  $\theta_i$ , ie  $\{1..n\}$ , et d'un spectre réflectométrique :

15 
$$E_{\mathbf{r}}(\Psi^{(1)}, \Psi^{(2)}) = \frac{1}{\lambda_{M} - \lambda_{m}} \int_{\lambda_{m}}^{\lambda_{M}} \left[ \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \left[ S_{i}^{(1)}(\theta_{i}, \lambda) - S_{i}^{(2)}(\theta_{i}, \lambda) \right]^{2} + \left[ S_{2}^{(1)}(\theta_{i}, \lambda) - S_{2}^{(2)}(\theta_{i}, \lambda) \right]^{2} \right] d\lambda$$

$$+ \left[ R^{(1)}(\lambda) - R^{(2)}(\lambda) \right]^{2} d\lambda$$

$$(1)$$

avec 
$$\Psi^{(1)}(\lambda) = \{S_1^{(1)}(\theta_{i \in}\{1..n\}, \lambda), S_2^{(1)}(\theta_{i \in}\{1..n\}, \lambda), R^{(1)}(\lambda)\}$$
  
et  $\Psi^{(2)}(\lambda) = \{S_1^{(2)}(\theta_{i \in}\{1..n\}, \lambda), S_2^{(2)}(\theta_{i \in}\{1..n\}, \lambda), R^{(2)}(\lambda)\}$ 

Des facteurs de pondération peuvent être apportés à l'intégrale de façon à ce que la fonction d'erreur puisse tenir compte de variations sur la présicion de mesure des spectres.

La caractérisation optique de couches de 25 matériaux s'articule généralement autour de deux applications :

La première application est le contrôle dimensionnel du dépôt de couches minces utilisées en microélectronique.

Généralement on connaît bien le matériau déposé, c'est-à-dire que l'on connaît bien l'indice de réfraction complexe de ce matériau aux longueurs d'ondes de la lumière utilisée pour la caractérisation.

Les lois suivies par l'indice de réfraction complexe sont soit tabulées, soit approchées par des lois physiques connues telles que, par exemple, le modèle de Cauchy, le modèle de Sellmeier (voir le document [3]), les lois de Forouhi (voir le document [4]), et les lois lois d'oscillateurs harmoniques (voir le document [5]). Ces lois sont définies par un nombre fini de paramètres.

Par exemple, une loi de type Cauchy sans absorption à deux paramètres est définie de la manière suivante :

1.

į

$$\operatorname{Re}\left[n*(\lambda)\right] = n(\lambda) = a_0 + \frac{a_1}{\lambda^2}$$

$$\operatorname{Im}\left[n*(\lambda)\right] = \mathsf{k}\left(\lambda\right) = 0$$

Lorsque l'on est sûr de la valeur des coefficients  $a_i(i \in \{1,2\})$  mais que l'on ne connaît pas l'épaisseur, un algorithme de recherche est utilisé afin de trouver l'épaisseur qui minimise l'erreur entre la mesure  $\Psi$  et la réponse théorique  $\overline{\Psi}$  compte tenu de l'indice modélisé.

L'algorithme de recherche peut être, par exemple, la méthode du Simplex, la recherche Tabou, la méthode de Levendt-Marquart ou la méthode du recuit simulé (voir le chapitre 10 du document [6]).

Lorsque l'indice de réfraction est approximatif, les coefficients  $a_i$  sont intégrés dans la procédure d'ajustement de  $\Psi$  et  $\overline{\Psi}$ . La recherche des

5

10

15

20

coefficients a<sub>i</sub> constitue un procédé de caractérisation de l'indice de réfraction.

Cependant, lorsque la loi suivie par cet indice de réfraction est inconnue (il arrive que le matériau soit inconnu ou bien ne soit pas bien décrit par une loi physique connue), ce procédé reste approximatif et l'épaisseur risque d'être fausse.

La deuxième application est la caractérisation des matériaux.

Le procédé utilisé reste le même, mis à part que le matériau n'est pas bien connu. C'est précisément la fonction d'indice de réfraction complexe la plus proche de la réalité qui est visée.

Le type de loi peut être choisi par 15 analogie avec d'autres matériaux. Cependant, la loi suivie par l'indice de réfraction complexe peut être compliquée, ce qui est par exemple le cas d'une loi d'oscillateurs harmoniques :

$$\left[n(E) + jk(E)\right]^2 = 1 + \sum_{i=1}^n \frac{Ai}{E + Ei + j\Gamma i} - \frac{Ai}{E - Ei + j\Gamma i}$$

Dans l'expression ci-dessus,  $j^2=-1$  et l'indice de réfraction et le coefficient d'extinction sont exprimés non pas en fonction de  $\lambda$  mais de E, avec E=  $1240/\lambda$  ( $\lambda$  en nm).

Dans ce cas, les coefficients des oscillateurs sont difficiles à trouver si l'on n'a pas leur ordre de grandeur. La recherche est difficilement automatisable, les algorithmes de recherche pouvant donner des réponses erronées et le temps perdu peut être considérable.

Il existe une alternative à la recherche des coefficients : la méthode point-à-point (PAP). Cette méthode PAP propose de ne pas choisir de loi physique et de rechercher l'indice de réfraction complexe du matériau pour chaque longueur d'onde  $\lambda_i$ , i  $\in$  [1...n], avec  $\lambda_1=\lambda_m$  et  $\lambda_n=\lambda_M$ .

Pour chaque  $\lambda_i$ , un algorithme de recherche tente de trouver l'épaisseur, l'indice  $n(\lambda_i)$  et le coefficient d'extinction  $k(\lambda_i)$  qui minimisent l'erreur entre la mesure  $\Psi$   $(\lambda_i)$  et la réponse théorique  $\overline{\Psi}(\lambda_i,n(\lambda_i),k(\lambda_i),\epsilon)$ .

Un tel procédé pose un problème parce que points  $(\lambda_i, \varepsilon, n(\lambda_i), k(\lambda_i))$ les divers ne sont forcément physiquement compatibles entre eux : par 3 exemple, l'épaisseur trouvée peut varier en fonction de » la longueur d'onde et la loi suivie par l'indice de a réfraction complexe, plus simplement appelée d'indice, peut présenter des discontinuités.

Ce procédé est généralement valable seulement lorsque l'épaisseur est très bien connue et que les mesures sont de très bonne qualité.

#### EXPOSÉ DE L'INVENTION

5

10

15

20

La présente invention a pour but de remédier aux inconvénients précédents.

Le procédé objet de l'invention permet de caractériser un matériau sans utiliser un modèle physique, c'est-à-dire sans utiliser une loi physique suivie par l'indice de réfraction complexe du matériau

étudié. Il est donc tout particulièrement utile lorsqu'une telle loi n'est pas connue.

8

Ce procédé constitue une alternative aux procédés de caractérisation connus, mentionnés plus haut. Il peut être appelé "méthode des nœuds" car il utilise des "nœuds" c'est-à-dire des points de coordonnées ( $\lambda_i$   $n_i^*$ ), où  $n_i^*$  est la valeur prise par l'indice de réfraction complexe à la longueur d'onde  $\lambda_i$  et i prend un nombre limité de valeurs (entières).

De façon précise, la présente invention a pour objet un procédé de caractérisation optique d'au moins une couche d'un matériau dans un intervalle de longueurs d'ondes [ $\lambda$  min,  $\lambda$  max], cette couche étant formée sur un substrat, ce procédé étant caractérisé en ce que :

- on effectue un ensemble de mesures de réflectométrie et/ou d'ellipsométrie, cet ensemble de mesures conduisant à un spectre mesuré, noté  $\Psi$ ,
- on choisit m longueurs d'ondes initiales  $\lambda_1$  ... $\lambda_m$  20 appartenant à cet intervalle, m étant un nombre entier au moins égal à 1, on associe, à chaque longueur d'onde, un indice de réfraction,
- on choisit une loi d'interpolation au moins pour l'indice de réfraction du matériau, pour les longueurs d'ondes comprises entre les longueurs d'ondes initiales  $\lambda_1...\lambda_m$ ,
  - on choisit M paramètres initiaux, M étant au moins égal à m, à savoir un indice de réfraction initial  $n_i$  pour chaque longueur d'onde initiale  $\lambda_i$ ,  $1 \le i \le m$ , les longueurs d'ondes initiales étant choisies de

30

manière à pouvoir déterminer par interpolation au moins l'indice de réfraction pour toute longueur d'onde de l'intervalle [ $\lambda$  min,  $\lambda$  max], les couples ( $\lambda_i$ ,  $n_i$ ) étant appelés nœuds,

- 5 on choisit des méthodes de calcul de réflectométrie et d'ellipsométrie,
  - on choisit aussi une fonction d'erreur Er, représentative de l'écart entre deux spectres  $\Psi_1$  et  $\Psi_2$ , les spectres  $\Psi_1$  et  $\Psi_2$  étant calculés ou mesurés sur un nombre de points supérieur au nombre m de nœuds,
  - à l'aide des m longueurs d'ondes initiales, des M paramètres initiaux et de la loi d'interpolation, on met en œuvre le processus d'optimisation suivant :
- 15 on détermine un spectre théorique, noté  $\overline{\Psi}$ , en fonction des méthodes de calcul choisies, et de l'indice déduit par interpolation de sa valeur en  $\lambda_i$ , i allant de 1 à m, sur le spectre [ $\lambda$ min,  $\lambda$ max],
- on détermine l'erreur Er  $(\Psi, \ \overline{\Psi})$ , entre le spectre 20 mesuré et le spectre théorique,
  - on minimise cette erreur en faisant varier la position des valeurs des indices inconnus et/ou l'épaisseur de la couche et/ou les valeurs des indices de réfraction aux longueurs d'ondes initiales, et l'on obtient un spectre,
  - on ajoute des longueurs d'ondes aux longueurs d'ondes initiales  $\lambda_1$  ...  $\lambda_m$ , les longueurs d'ondes ajoutées constituant de nouveaux nœuds,
- on répète le procédé en choisissant un nombre m' de longueurs d'ondes initiales, m' étant supérieur à m,

10

et M' paramètres initiaux, M' étant supérieur à M, jusqu'à ce que la précision sur chaque spectre ainsi représenté au mieux soit égale à une précision prédéfinie.

- Il est question, ci-dessus, d'effectuer la caractérisation optique sur un intervalle de longueurs d'ondes  $\lambda$ , en l'occurrence l'intervalle [ $\lambda$ min,  $\lambda$ max], mais on ne sortirait pas du cadre de l'invention en effectuant cette caractérisation optique
- sur un intervalle de longueurs d'ondes inverses  $1/\lambda$ , en l'occurrence sur un intervalle  $[(1/\lambda)\min, \ (1/\lambda)\max], \ où \ (1/\lambda)\min \ est \ égal \ à \ 1/(\lambda \max)$  et  $(1/\lambda)\max$  à  $1/(\lambda \min)$ ,
- ou sur un intervalle d'énergies E (avec 15 E = hv = hc/λ où h est la constante de Planck, c la vitesse de la lumière dans le vide et v la fréquence correspondant à λ), en l'occurrence sur un intervalle [Emin, Emax], où Emin est égal à hc/(λmax) et Emax à hc/(λmin),
- ou, plus généralement, sur un intervalle  $[\alpha \text{min, } \alpha \text{max}] \text{ de valeurs d'une variable } \alpha \text{ fonction de } \lambda.$

L'homme du métier adaptera aisément la définition du procédé objet de l'invention que l'on vient de donner en fonction de la variable  $\lambda$ , ainsi que les modes de réalisation particuliers et les exemples qui en sont donnés par la suite, à l'une ou l'autre des variables  $1/\lambda$  et E et, plus généralement, à la variable  $\alpha$  dépendant de  $\lambda$ .

Par exemple, si l'on effectue la 30 caractérisation optique sur l'intervalle  $[(1/\lambda)min,$ 

(respectivement l'intervalle  $(1/\lambda)$  max] sur [Emin, Emax]), on remplacera l'étape où l'on choisit les longueurs d'ondes initiales  $\lambda_1...\lambda_m$  par une étape où l'on choisit des longueurs d'ondes inverses initiales  $(1/\lambda)_{1...}(1/\lambda)_{m}$  (respectivement des énergies initiales  $E_1...E_m$ ) et, plus généralement, par une étape où l'on choisit des valeurs initiales  $\alpha_1...\alpha_m$  de  $\alpha$ .

En outre, l'invention s'applique pour caractériser un spectre ou une partie de spectre.

Selon un premier mode de mise en œuvre particulier du procédé objet de l'invention, m est au moins égal à 2.

Selon un deuxième mode de mise en œuvre particulier du procédé objet de l'invention, m est égal ...

15 à 1 et l'on choisit des indices de réfraction initiaux égaux.

Selon un mode de réalisation particulier de l'invention, le matériau est non absorbant et le nombre M est égal à m, le coefficient d'extinction du matériau étant pris égal à 0.

Selon un autre mode de réalisation particulier de l'invention,

- M est au moins égal à 2 m,
- on choisit en outre une loi d'interpolation pour le
   coefficient d'extinction du matériau,
  - pour chaque longueur d'onde initiale  $\lambda_i$ ,  $1 \le i \le m$ , on choisit en outre un coefficient d'extinction initial  $k_i$ , les longueurs d'ondes initiales étant en outre choisies de manière à pouvoir déterminer par

5

interpolation le coefficient d'extinction pour toute longueur d'onde de l'intervalle [ $\lambda$  min,  $\lambda$  max],

12

- dans le processus d'optimisation, on minimise l'erreur en faisant varier en outre les valeurs des coefficients d'extinction aux longueurs d'ondes initiales et les longueurs d'ondes ajoutées sont en outre placées de façon à représenter au mieux le spectre du coefficient d'extinction du matériau.

Dans ce cas, selon un mode de réalisation 10 particulier de l'invention, m est égal à 1 et l'on choisit des indices de réfraction initiaux égaux et des coefficients d'extinction initiaux égaux.

Selon un mode de mise en œuvre particulier du procédé objet de l'invention, la couche de matériau est mince, c'est-à-dire a une épaisseur inférieure à la longueur de cohérence de la lumière utilisée pour les initial paramètre mesures, choisit un on épaisseur initiale de à savoir une supplémentaire, couche, et dans le processus d'optimisation on minimise l'erreur en faisant en outre varier la valeur de l'épaisseur de couche.

Selon un autre mode de mise en œuvre particulier du procédé objet de l'invention, la couche de matériau est épaisse, c'est-à-dire n'est pas mince, et M est au plus égal à 2 m.

Selon un autre mode de mise en œuvre particulier, l'épaisseur de la couche de matériau est connue avec une précision suffisante et M est au plus égal à 2 m.

30 Chaque loi d'interpolation peut être choisie parmi les lois d'interpolation linéaires, les

5

15

20

lois d'interpolation cubiques, les lois d'interpolation polynômiales et les lois d'interpolation de type fonction « spline ».

Dans l'invention, la répartition des nœuds 5 peut être homogène.

#### BRÈVE DESCRIPTION DES DESSINS

10

30

La présente invention sera mieux comprise à la lecture de la description d'exemples de réalisation donnés ci-après, à titre purement indicatif et nullement limitatif, on faisant référence aux dessins annexés, sur lesquels :

- la figure 1 est une vue schématique de dispositifs permettant de caractériser une couche conformément à l'invention,
- la figure 2 montre les variations de l'indice de réfraction en fonction de la longueur d'onde, pour un matériau suivant une loi de Cauchy (courbe I) et pour un matériau caractérisé conformément à l'invention (courbe II), et
- la figure 3A (respectivement 3B) montre 20 de réfraction l'indice de variations coefficient d'extinction) (respectivement du longueur d'onde, pour un matériau fonction de la suivant une loi à deux oscillateurs (courbe I) et pour un matériau caractérisé conformément à l'invention. 25

### EXPOSÉ DÉTAILLÉ DE MODES DE RÉALISATION PARTICULIERS

L'invention propose une alternative aux procédés classiques, mentionnés plus haut. Elle permet d'allier la cohérence d'un modèle de couche (correspondant à une loi d'indice continue et à des

épaisseurs physiques constantes), à la généralité concernant la loi d'indice à trouver (comme dans la méthode PAP). En outre, la résolution n'est limitée que par la résolution du spectre mesuré.

- Dans le procédé objet de l'invention, le spectre d'indice  $n^*$  ( $\lambda$ ) est caractérisé par :
  - un nombre réduit de "nœuds", qui sont des points de coordonnées  $(\lambda_i, n_i, k_i)$ , avec  $n_i$  = n  $(\lambda_i)$  et  $k_i$  = k  $(\lambda_i)$ , et
- une loi d'interpolation entre les nœuds, qui peut être, par exemple, linéaire, cubique, de type
   « spline » ou polynômiale (de degré quelconque).

Cette loi d'interpolation permet de calculer, à partir des nœuds, les indices de réfraction et les coefficients d'extinction pour les longueurs d'ondes situées entre les nœuds.

Par exemple, lorsque l'indice de réfraction est caractérisé par un ensemble de valeurs pour des longueurs d'ondes  $\lambda_1$  ...  $\lambda_m$ , on peut utiliser une interpolation linéaire entre deux longueurs d'ondes  $\lambda_i$  et  $\lambda_{i+1}$  pour calculer l'indice n à la longueur d'onde  $\lambda$  (voir le document [6] chapitre 3) :

$$n(\lambda) = \frac{(\lambda_{i+1} - \lambda)n(\lambda_i) + (\lambda - \lambda_i)n(\lambda_{i+1})}{\lambda_{i+1} - \lambda_i}$$

avec  $\lambda_i < \lambda < \lambda_{i+1}$ 

On peut faire de même pour le coefficient d'extinction.

Lorsque le nombre de nœuds le permet, des formules d'interpolation plus complexes, faisant intervenir les nœuds voisins, peuvent être utilisées (voir le document [6] chapitre 3).

20

. 15

Un modèle de couche est donc caractérisé par une épaisseur & et une famille de nœuds.

On donne ci-après un exemple du procédé objet de l'invention. Dans cet exemple, les mesures  $\Psi$  sont constituées d'une mesure réflectométrique  $R(\lambda)$  et d'une mesure ellipsométrique  $S_{1,2}$   $(\theta,\lambda)$  où  $\theta$  est l'angle d'incidence du faisceau lumineux que l'on envoie sur la couche à étudier lors de la mesure d'ellipsométrie.

Cette couche est une couche mince de sorte que l'épaisseur de cette couche est aussi une variable du problème. En outre, on suppose qu'une seule couche est inconnue, cette couche étant formée sur un substrat connu.

Expliquons d'abord brièvement cet exemple, :...

A partir d'informations supposées sur l'épaisseur  $\epsilon$  de la couche étudiée, sur l'indice de réfraction  $n(\lambda)$  et sur le coefficient d'extinction  $k(\lambda)$ , du matériau de cette couche, on construit des nœuds de départ (en faible nombre) et une épaisseur de départ  $\epsilon$ .

On dispose ainsi de m nœuds et, par interpolation, on peut connaître  $n(\lambda)$  et  $k(\lambda)$  en dehors des valeurs des longueurs d'ondes associées aux nœuds.

A partir de l'épaisseur de départ  $\epsilon$  et de ces valeurs de départ  $n(\lambda)$  et  $k(\lambda)$ , on détermine le spectre théorique  $\overline{\Psi}$  en utilisant des calculs ellipsométriques et réflectrométriques.

Par ailleurs, au moyen de dispositifs 30 d'ellipsométrie et de réflectrométrie et d'un

10

20

. . . . . . . . . .

spectromètre, on obtient  $S_{1,2}$   $(\theta,\lambda)$  et  $R(\lambda)$  et l'on en déduit les mesures notées  $\Psi.$ 

On compare ensuite  $\Psi$  et  $\overline{\Psi}$  en utilisant une fonction d'erreur Er et l'on optimise la valeur de l'indice de réfraction et la valeur du coefficient d'extinction aux différents nœuds, ainsi que la valeur de l'épaisseur, en cherchant à minimiser Er  $(\Psi, \overline{\Psi})$ .

Lorsque ces valeurs sont optimisées et si la précision sur le spectre  $n(\lambda)$ , le spectre  $k(\lambda)$  et l'épaisseur  $\epsilon$  n'est pas suffisante, on ajoute de nouveaux nœuds, on fait varier l'épaisseur  $\epsilon$ , et l'on recommence la détermination de  $\overline{\Psi}$ , la comparaison de  $\Psi$  et  $\overline{\Psi}$  et l'optimisation mentionnées plus haut, etc.

On arrête la boucle ainsi définie lorsque  $15 \quad \text{la précision sur chacun des spectres } n(\lambda) \quad \text{et } k(\lambda) \quad \text{et} \\ \text{sur l'épaisseur } \epsilon \quad \text{est jugée suffisante.}$ 

Les spectres  $n(\lambda)$ ,  $k(\lambda)$  et l'épaisseur  $\epsilon$  sont ainsi caractérisés.

La figure 1 montre de façon schématique la couche étudiée 2, formée sur un substrat 4. On voit le dispositif d'ellipsométrie 5,6, le dispositif réflectrométrie 8 et le spectromètre 10. On voit en outre des moyens électroniques de traitement 12 permettant de caractériser  $n(\lambda)$ ,  $k(\lambda)$  et  $\epsilon$  en fonction des informations fournies par le spectromètre 10 et conformément au procédé de l'invention. Ces moyens 12 sont munis de moyens d'affichage 14.

Revenons de façon plus détaillée sur l'exemple donné.

30 Phase 1

5

10

20

Le procédé de cet exemple comporte d'abord une étape d'initialisation.

L'algorithme débute avec un nombre réduit de nœuds (2 ou plus de 2). Cependant, on peut débuter par un seul nœud en imposant un indice de réfraction et un coefficient d'extinction qui restent constants lorsque la longueur d'onde varie.

On choisit des positions de nœuds de façon à pouvoir, à partir de cette famille de nœuds, déduire tout le spectre par interpolation. Le modèle de couche est donc à 3 paramètres ou plus, puisque l'épaisseur est aussi une variable à déterminer. La table d'indice sur tout le spectre est donc déduite des nœuds par interpolation.

15 C'est le cas lorsque l'épaisseur des couches est de l'ordre de grandeur de la longueur d'onde (couches minces). Mais lorsque l'épaisseur de là couche est très importante, l'épaisseur n'intervient quasiment plus dans le calcul de la réponse de la couche, et n'est donc plus une variable du problème.

de exemple, dans le cas Par optiques, sur lesquels une couche très importante est déposée (son épaisseur est de l'ordre de 1 millimètre), le coefficient de réflexion d'une telle couche n'est l'épaisseur de la couche, mais plus fonction de seulement de l'indice de réfraction de celle-ci.

Par exemple, on choisit de placer les deux premiers nœuds aux extrémités  $\lambda$  min et  $\lambda$  max Les valeurs de l'indice complexe en ces spectre. extrémités sont choisies en fonction du type un spectre matériau étudié. exemple, sur Par

5

10

25

ellipsométrique entre 300nm et 800nm d'une couche mince de résine photosensible, on prend n(300nm)=n(800nm)=1,5 et k(300nm)=k(800nm)=0.

Lorsque le spectre n'est caractérisé que l'indice entre 5 par nœuds, les extrêmes est déterminé interpolation par linéaire. Dans 1e cas considéré, donc  $n(\lambda) = 1.5$ et  $k(\lambda) = 0$ on а pour  $\lambda$ appartenant à [300nm, 800nm].

A partir de trois nœuds, on choisit plutôt 10 une interpolation cubique afin d'obtenir des formes de loi d'indice plus douces que celles obtenues par interpolation linéaire.

L'épaisseur de départ est, quant à elle, choisie aussi proche que possible de l'épaisseur réelle.

#### Phase 2

15

20

On procède ensuite à une détermination optimale des valeurs de l'indice de réfraction et du coefficient d'extinction sur les nœuds et de la valeur de l'épaisseur.

Pour ce faire, les spectres  $\overline{\Psi}(\lambda)$  sont calculés à l'aide du modèle de couche utilisé, résultant du choix des nœuds, de la loi d'interpolation et de l'épaisseur de la couche.

Le modèle physique utilisé pour le calcul de  $\overline{\Psi}$  est bien sûr fonction de la méthode de mesure utilisée, c'est-à-dire notamment de l'angle d'incidence de la lumière, du spectre utilisé et du modèle de couches minces ou de couches épaisses le cas échéant (voir par exemple les modèles de couches empilées dans le document [3]).

spectres Y étant constitués par un Les ensemble de mesures de natures diverses (par exemple des mesures ellipsométriques et réflectométriques), on réflectométrie mesures de les utilise pour (respectivement d'ellipsométrie) une méthode de calcul de réflectométrie (respectivement d'ellipsométrie).

réflectométriques mesures Les combinées par l'intermédiaire sont ellipsométriques d'une fonction d'erreur  $\text{Er}(\Psi,\overline{\Psi})$  qui est par exemple du genre de celle qui est définie par l'équation (1).

Grâce à une fonction de recherche telle que Simplex par exemple, on minimise l'écart entre  $\overline{\Psi}\left(\lambda\right)$  et en faisant varier la valeur de l'indice de réfraction et la valeur du coefficient d'extinction à 15 la position de chacun des nœuds ainsi que l'épaisseur de couche (si cette épaisseur est un facteur important dans le calcul de  $\overline{\Psi}$ ). Lorsque l'écart est minimum  $\operatorname{Er}(\Psi,\overline{\Psi})$ est minimum, cela c'est-à-dire lorsque réflectométriques et mesures signifie que les ellipsométriques coincident au mieux (pour un nombre de nœuds donné).

ce stade, on obtient, pour un nombre connu de nœuds et une position spectrale connue pour chacun de ces des nœuds, le modèle de couche (indice de réfraction, coefficient d'extinction et épaisseur) qui correspond au mieux à la couche réelle.

La validité du modèle trouvé est d'autant plus assurée que le nombre de mesures est grand. Pour avoir un grand nombre de mesures, on peut par exemple utiliser plusieurs angles d'incidence de la lumière  $\theta_i$ ,

5

10

20

25

 $1 \le i \le \ell$ , pour les spectres ellipsométriques, faire une mesure réflectométrique et faire des mesures goniométriques complémentaires.

#### Phase 3

5 Ensuite, on ajoute un nombre fini de nœuds. Dans un premier mode de réalisation, les nœuds rajoutés sont positionnés de façon à représenter au mieux les spectres  $n(\lambda)$  et  $k(\lambda)$ . A titre d'exemple, on place ces nœuds supplémentaires aux endroits où l'écart entre Ψ et  $\overline{\Psi}$  est maximum ou aux endroits en lesquels les nœuds 10 sont les plus espacés. Et l'on retourne à la phase 2 tant que la précision sur chacun des spectres  $n(\lambda)$  et  $k(\lambda)$ et sur l'épaisseur ε n'est pas suffisante, c'est-à-dire n'est pas égale à une précision prédéfinie. 15

Dans un deuxième mode de réalisation, on intercalle de nouveaux nœuds entre deux nœuds de l'ensemble de nœuds préalablement choisis et qui se répartiront de façon homogène sur le spectre.

Dans ce qui suit, nous donnons deux exemples courants d'application de l'invention. Ces exemples mettent en jeu deux types de matériaux qui suivent des lois différentes.

A partir de mesures ellipsométriques et 25 réflectométriques, nous proposons de retrouver les lois physiques suivies par ces matériaux. Nous procédons de la façon suivante :

Un matériau fictif est créé, ce matériau suivant une loi théorique connue (une loi de Cauchy ou 30 une loi d'oscillateurs harmoniques), avec des paramètres que nous fixons arbitrairement. Les

variations de l'indice de réfraction complexe en fonction de la longueur d'onde sont ainsi parfaitement connues.

Nous imposons en outre au matériau une 5 épaisseur de 200,00nm, sur un substrat de silicium, ce dernier étant très bien connu.

Des mesures fictives (mesures ellipsométriques, mesures réflectométriques) sont calculées, puis bruitées de façon à introduire un défaut d'appareillage.

Tout se passe comme si nous avions des mesures réelles, effectuées sur le matériau. Mais, contrairement à la réalité, nous connaissons parfaitement l'indice de réfraction complexe puisque nous l'avons fixé, de même que nous avons fixé l'épaisseur de la couche de matériau.

Nous testons ici la méthode "en aveugle", c'est-à-dire que nous partons d'une épaisseur fausse (220nm) et d'indices de réfraction complexes faux, puisqu'ils sont sensés être inconnus.

Nous appliquons le procédé objet de l'invention puis nous comparons l'indice de réfraction complexe trouvé à l'indice de réfraction complexe théorique. Nous retrouvons bien les mêmes lois, très précisément, ainsi que la même épaisseur de couche.

Prenons comme premier exemple un matériau dont l'indice de réfraction complexe suit une loi de Cauchy telle que :

$$n(\lambda) = 1.5 + 0.1 \frac{300^2}{\lambda^2} + 0.1 \frac{300^4}{\lambda^4}$$

$$30 k(\lambda) = 0$$

10

15

20

Cette loi d'indice est typique des résines photosensibles (dans la plage spectrale 300-800nm).

Afin de retrouver à l'aide de la méthode des (c'est-à-dire du procédé objet nœuds de l'invention) la loi d'indice mentionnée ci-dessus, nous effectuons deux mesures, à savoir une mesure ellipsométrique à un angle de 70° et une mesure réflectométrique.

Les conditions de traitement sont les 10 suivantes :

- le spectre traité est compris entre 300nm et 800nm,
- au départ, les nœuds sont aux positions (300nm, 1,6) et (800nm, 1,6), c'est-à-dire que l'indice est considéré comme variant linéairement entre 300nm et 800nm, et que sa valeur est constante (égale à 1,6),
- le nombre de nœuds est augmenté itérativement en rajoutant au moins un nœud à chaque itération (par exemple, on ajoute 2 nœuds),
- la loi d'interpolation est une loi cubique, lorsque 20 le nombre de nœuds est supérieur à 2, sinon elle est linéaire, et
  - l'algorithme de minimisation utilisé est un algorithme de type Simplex.

La figure 2 permet de comparer l'indice de réfraction correspondant au matériau fictif qui suit parfaitement une loi de Cauchy (courbe I) à l'indice de réfraction que nous trouvons par la méthode des nœuds (courbe II), à l'aide de 6 nœuds (représentés par des cercles sur la figure 2). Nous avons utilisé un Ψ composé d'une mesure ellipsométrique {S<sub>1</sub>(λ),S<sub>2</sub>(λ)} à 70° et d'une mesure réflectométrique R(λ).

5

Prenons comme deuxième exemple un matériau dont l'indice de réfraction complexe suit une loi à deux oscillateurs, telle que :

23

$$[n(E) + jk(E)]^{2} = 1 + \sum_{i=1}^{2} \frac{A_{i}}{E + E_{i} + jG_{i}} - \frac{A_{i}}{E - E_{i} + jG_{i}}$$

5 avec

 $j^2 = -1$  et  $E = 1240/\lambda$  ( $\lambda$  en nm)

 $A_1=0,25x1,5^2$   $A_2=0,25x1,5^2$ 

 $E_1=1240/400$   $E_2=1240/300$ 

 $G_1=0,3$   $G_2=0,3$ 

La méthode des nœuds est appliquée à un ensemble de mesures ellipsométriques effectuées entre 250nm et 800nm, à 75°, 70°, 60°, et 45°, avec en plus une mesure réflectométrique. L'épaisseur réelle du matériau étant de 200nm, on trouve une épaisseur de 200,25 nm avec la méthode des nœuds. L'ajustement sur la loi d'indice est très bon.

ЗА Les figures et 3B montrent ' respectivement les reconstructions des courbes  $n(\lambda)$  et  $k(\lambda)$  du matériau à l'aide de la méthode des nœuds. La est effectuée à l'aide reconstruction de quatre ellipsométriques et d'un spectres réflectométrique. Les pics d'absorption réels sont très représentés par la courbe obtenue interpolation cubique entre les nœuds (représentés par des cercles sur les figures 3A et 3B).

Sur la figure 3A, la courbe I (respectivement II) correspond à n suivant parfaitement la loi choisie (respectivement à n trouvé par la méthode des nœuds).

20

Sur la figure 3B, la courbe I (respectivement II) correspond à k suivant parfaitement la loi choisie (respectivement à k trouvé par la méthode des nœuds).

On vient de décrire des exemples de l'invention. On remarquera d'une manière plus générale que, dans cette dernière, on considère un ensemble X de valeurs, avec X= {n<sub>1</sub>, n<sub>2</sub>, ..., n<sub>i</sub>, ...n<sub>m</sub>, k<sub>1</sub>, k<sub>2</sub>, ..., k<sub>i</sub>, ..., k<sub>m</sub>, ε}, où

 $n_i \ \text{est la valeur de l'indice de réfraction}$  10 au nœud  $\lambda_i$ ,  $i \in \{1...m\}$ , m étant le nombre de noeuds  $k_i \ \text{est la valeur du coefficient d'absorption}$  au nœud  $\lambda_i$ ,  $i \in \{1...m\}$ ,

ε est l'épaisseur de la couche étudiée.

L'opération de minimisation d'erreur Er ( $\Psi$ ,  $\overline{\Psi}$ ) revient à trouver l'ensemble X tel que Er soit minimum.

Lorsque l'on n'impose pas de contrainte particulière, la minimisation est une minimisation à 2xm+1 paramètres. On peut bien sûr ajouter des contraintes afin de diminuer le nombre de variables.

En particulier, si l'on sait que le matériau est non absorbant, on impose  $k_i=0$  pour tout i de  $\{1...m\}$  et X devient :  $X=\{n_1,n_2...,n_i,...n_m,\epsilon\}$ .

Si, par une mesure complémentaire (par exemple une mesure de goniométrie ou une mesure directe non optique), on connaît l'épaisseur de la couche considérée avec une précision suffisante, l'épaisseur & n'est plus une variable et l'on a : X={n<sub>1</sub>, n<sub>2</sub>, ..., n<sub>i</sub>, ...n<sub>m</sub>, k<sub>1</sub>, k<sub>2</sub>, ..., k<sub>i</sub>, ..., k<sub>m</sub>}.

Les deux options précédentes peuvent être bien sûr combinées.

De plus, la présente invention n'est pas limitée à la caractérisation de couches minces. Elle s'applique aussi à la caractérisation de couches épaisses.

En outre, la présente invention n'est pas limitée à la caractérisation d'une seule couche, formée sur un substrat. Elle s'applique aussi à la caractérisation de deux, ou plus de deux, couches formées sur un substrat.

Les documents cités dans la présente description sont les suivants :

[1] R.M.A. Azzam and N.M. Bashara,
15 Ellipsometry and Polarized Light, North-Holland Physics
Publishing, 1997, chapitre 6.

[2] B. K. Minhas, S.A. Coulombe, S. Sohail, H. Naqvi and J.R. McNeil, Ellipsometric scatterometry for the metrology of sub-0.1-μm-linewidth structures, Applied Optics, 37(22): 5112-5115, 1998.

[3] M. Born and E. Wolf, Principle of Optics, Cambridge University Press edition.

[4] A.R. Forouhi and I. Bloomer, Optical dispersion relations for amorphous semiconductors and amorphous dielectrics, Physical Review B, 34(10): 7018-7026, November 1986.

[5] F. L. Terry, Jr., A modified harmonic oscillator approximation scheme for the dielectric constants of  $Al_xG_1-_xAs$ , Journal of Applied Physics, 70(1), 1991, pages 409-417.

5

10

20

25

[6] W. H. Press, S. A. Teukolsky, W. T. Vetterling and B. P. Flannery, Numerical Recipes in C, Cambridge University Press, 1992, chapitres 3 et 10.

#### REVENDICATIONS

- 1. Procédé de caractérisation optique d'au moins une couche d'un matériau dans un intervalle de longueurs d'ondes [ $\lambda$  min,  $\lambda$  max], cette couche étant formée sur un substrat, ce procédé étant caractérisé en ce que :
- on effectue un ensemble de mesures de réflectométrie et/ou d'ellipsométrie, cet ensemble de mesures conduisant à un spectre mesuré, noté  $\Psi$ ,
- 10 on choisit m longueurs d'ondes initiales  $\lambda_1$  ... $\lambda_m$  appartenant à cet intervalle, m étant un nombre entier au moins égal à 1, on associe, à chaque longueur d'onde, un indice de réfraction,
- on choisit une loi d'interpolation au moins pour l'indice de réfraction du matériau, pour les longueurs d'ondes comprises entre les longueurs d'ondes initiales  $\lambda_1...\lambda_m$ ,
- on choisit M paramètres initiaux, M étant au moins égal à m, à savoir un indice de réfraction initial  $n_i$  pour chaque longueur d'onde initiale  $\lambda_i$ ,  $1 \le i \le m$ , les longueurs d'ondes initiales étant choisies de manière à pouvoir déterminer par interpolation au moins l'indice de réfraction pour toute longueur d'onde de l'intervalle [ $\lambda$  min,  $\lambda$  max], les couples ( $\lambda_i$ ,  $n_i$ ) étant appelés nœuds,
  - on choisit des méthodes de calcul de réflectométrie et d'ellipsométrie,
- on choisit aussi une fonction d'erreur Er, représentative de l'écart entre deux spectres  $\Psi_1$  et  $\Psi_2$ , les spectres  $\Psi_1$  et  $\Psi_2$  étant calculés ou mesurés

sur un nombre de points supérieur au nombre m de nœuds,

- à l'aide des m longueurs d'ondes initiales, des M paramètres initiaux et de la loi d'interpolation, on met en œuvre le processus d'optimisation suivant :
- on détermine un spectre théorique, noté

5

15

. . . . . . . . . . .

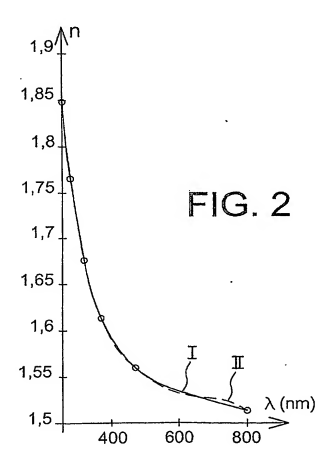
- $\overline{\Psi}$ , en fonction des méthodes de calcul choisies, et de l'indice déduit par interpolation de sa valeur en  $\lambda_i$ , i allant de 1 à m, sur le spectre [ $\lambda$ min,  $\lambda$ max],
- 10 on détermine l'erreur Er  $(\Psi, \overline{\Psi})$ , entre le spectre mesuré et le spectre théorique
  - on minimise cette erreur en faisant varier la position des valeurs des indices inconnus et/ou l'épaisseur de la couche et/ou les valeurs des indices de réfraction aux longueurs d'ondes initiales, et l'on obtient un spectre,
  - on ajoute des longueurs d'ondes aux longueurs d'ondes initiales  $\lambda_1$  ...  $\lambda_m$ , les longueurs d'ondes ajoutées constituant de nouveaux nœuds,
- 20 on répète le procédé en choisissant un nombre m' de longueurs d'ondes initiales, m' étant supérieur à m, et M' paramètres initiaux, M' étant supérieur à M, jusqu'à ce que la précision sur chaque spectre ainsi représenté au mieux soit égale à une précision 25 prédéfinie.
  - Procédé selon la revendication 1, dans lequel m est au moins égal à 2.
- 3. Procédé selon la revendication 1, dans lequel m est égal à 1 et l'on choisit des indices de réfraction initiaux égaux.

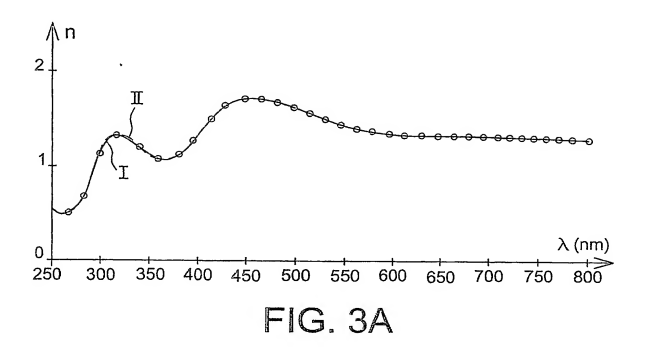
- 4. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel le matériau est non absorbant et le nombre M est égal à m, le coefficient d'extinction du matériau étant pris égal à 0.
- 5. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans lequel:
  - M est au moins égal à 2 m,
  - on choisit en outre une loi d'interpolation pour le coefficient d'extinction du matériau,
- 10 pour chaque longueur d'onde initiale  $\lambda_i$ ,  $1 \le i \le m$ , on choisit en outre un coefficient d'extinction initial  $k_i$ , les longueurs d'ondes initiales étant en outre choisies de manière à pouvoir déterminer par interpolation le coefficient d'extinction pour toute longueur d'onde de l'intervalle [ $\lambda$  min,  $\lambda$  max],
  - dans le processus d'optimisation, on minimise l'erreur en faisant varier en outre les valeurs des coefficients d'extinction aux longueurs d'ondes initiales et les longueurs d'ondes ajoutées sont en outre placées de façon à représenter au mieux le spectre du coefficient d'extinction du matériau.
  - 6. Procédé selon la revendication 5, dans lequel m est égal à 1 et l'on choisit des indices de réfraction initiaux égaux et des coefficients d'extinction initiaux égaux.
  - l'une quelconque 7. Procédé selon revendications 1 à 6, dans lequel la couche de matériau est mince, c'est-à-dire a une épaisseur inférieure à la longueur de cohérence de la lumière utilisée pour les initial paramètre mesures, on choisit un épaisseur initiale de supplémentaire, à savoir une

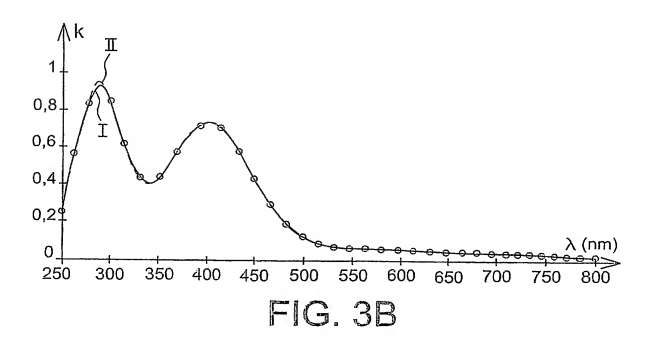
25

couche, et dans le processus d'optimisation on minimise l'erreur en faisant en outre varier la valeur de l'épaisseur de couche.

- 8. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, dans lequel la couche de matériau est épaisse, c'est-à-dire n'est pas mince, et M est au plus égal à 2 m.
- 9. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, dans lequel l'épaisseur de la 10 couche de matériau est connue avec une précision prédéfinie et M est au plus égal à 2 m.
- 10. Procédé selon quelconque l'une des dans lequel chaque loi revendications à 9, d'interpolation est choisie parmi les lois d'interpolation linéaires, les lois d'interpolation 15 cubiques, les lois d'interpolation polynômiales et les lois d'interpolation de type fonction spline.
- 11. Procédé selon l'une quelconque des revendications 1 à 10 , dans lequel la répartition des 20 nœuds est homogène.













Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

:

#### **DÉPARTEMENT DES BREVETS**

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Tèlénhone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécople : 33 (1) 42 94 86 54

# DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 113 @ W	.,
Vos références p	our ce dossier (facultatif)	b 14206.3/PV DD2381	
N° D'ENREGISTI	REWIENT NATIONAL	02.16847 DU 30.12.2002	
TITRE DE L'INVE	NTION (200 caractères ou esp	paces maximum)	
PROCEDE DE	CARACTERISATION OF	PTIQUE DE MATERIAUX SANS UTILISATION DE MODELE PHYSIQUE.	
LE(S) DEMAND	EHD(e).		
COMMISSARI 31-33 rue de la 75752 PARIS	IAT A L'ENERGIE ATOM a Fédération		. 4
	IN IANI QU'INVENTEUR		
Nom ·		HAZART	
Prénoms		Jérôme	<u></u>
Adresse	Rue	10, Place Saint-Eynard	
	Code postal et ville	[3 <sub>1</sub> 8 <sub>1</sub> 0 <sub>1</sub> 0 <sub>1</sub> 0] GRENOBLE	
Société d'ap	partenance (facultatif)		
2 Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		
	Code postal et ville		
Société d'ap	partenance (facultatif)		
<b>3</b> Nom			
Prénoms			
Adresse	Rue		
	Code postal et ville		
	partenance (facultatif)		
S'il y a plus	de trois inventeurs, utilisez p	plusieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du nombre de p	oages.
DU (DES) I OU DU MA (Nom et qu	IGNATURE(S) DEMANDEUR(S) NDATAIRE ralité du signataire) FEVRIER 2003	W/M	